## (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



## 

(43) 国際公開日 2004 年12 月29 日 (29.12.2004)

**PCT** 

(10) 国際公開番号 WO 2004/113366 A1

(51) 国際特許分類<sup>7</sup>: C07K 5/12, A61P 35/00, 35/04, C12N 9/99, A61P 37/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/008924

(22) 国際出願日:

2004年6月18日(18.06.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2003-177298 2003 年6 月20 日 (20.06.2003) J

- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 独立行政法人理化学研究所 (RIKEN) [JP/JP]; 〒3510198 埼玉県和光市広沢2番1号 Saitama (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 吉田 稔 (YOSHIDA, Minoru) [JP/JP]; 〒3340059 埼玉県川口市 安行 6 5 5 - 2 1 Saitama (JP). 西野 憲和 (NISHINO, Norikazu) [JP/JP]; 〒8080104 福岡県北九州市若松区 畠田 1 - 6 - 6 Fukuoka (JP).

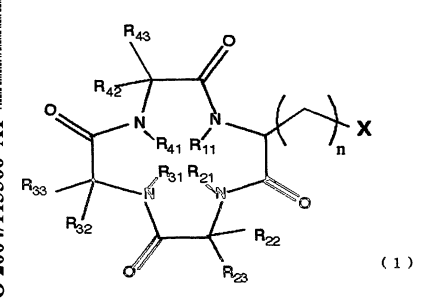
- (74) 代理人: 清水 初志, 外(SHIMIZU, Hatsushi et al.); 〒 3000847 茨城県土浦市卸町 1 -- 1 -- 1 関鉄つくばビル 6 階 Ibaraki (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

[続葉有]

- (54) Title: HISTONE DEACETYLASE INHIBITOR AND PROCESS FOR PRODUCING THE SAME
- (54) 発明の名称: ヒストン脱アセチル化酵素阻害剤およびその製造方法



(57) Abstract: HDAC inhibitor of the general formula (1) exhibits strong inhibitory activity against various subtype HDAC's. The compound is useful as a medicinal agent for the treatment or prevention of HDAC 1, 4 and 6-related diseases. There is further provided a process for producing the compound which is capable of readily synthesizing various types of compounds and is promising in the contribution to the development of HDAC inhibitor having novel properties, etc.

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

## (57) 要約:

一般式(1)で示されるHDAC阻害剤は、様々なサブタイプのHDACに対して強い 阻害活性を示す。本発明の化合物は、HDAC1, 4および6に関与している疾患の 治療または予防のための薬剤として有用となる。また、本発明の化合物の製造方 法は、種々のタイプの化合物を簡便に合成することができ、新たな性質を持ったH DAC阻害剤などの開発に寄与することが期待される。

$$R_{42}$$
 $R_{41}$ 
 $R_{11}$ 
 $R_{31}$ 
 $R_{21}$ 
 $R_{22}$ 
 $R_{22}$ 
 $R_{23}$ 
 $R_{23}$ 
 $R_{21}$ 
 $R_{22}$